Search Title: 11decsc.opt User: cpachs - steven chew, N2, Rocm 19c PAN: 98-071819, Page 1 of 1, Tue Dec 11 15:02:38, VIEWED MARKED

מוסקטים ביי	
l B60E60 신 시	EXAMPLE Sodium α-tocopherol phosphate (2.00 wt.%), EtOH (5.00wt.%), propylene glycol (5.00wt.%), methyl p-hydroxybenzoate (0.20wt.%) and perfume (0.05wt.%) were fully mixed.
	PREFERRED COMPOSITION This compsn. contains 0.01-10% of α-tocopherol phosphate and its salt (esp. sodium salt and/or disodium salt). Amphoteric surfactant may be further contained in this compsn.
	ADVANTAGE This compsn. is safe and stable. \(\alpha\)-tocopherol phosphate and its salt has marked solubilising and emulsifying abilities.
(8pp08 IDwgNo.0/0)	External dermatologic compsn. contains an a-tocopherol phosphate and its salt but not a nonionic surfactant is new.
The soln. was added to purified water (87.7 5wt. %) with still to give a lotion. This lotion was transparent, stable on storage an irritating to the skin in the closed patch test using animals.(PHP).	External dermatologic composition contains alpha tocopherol phosphate and its salt but not nonionic surfactant C98-024135
B(3-H, 14-N17) D(8-B9A) .2	98-071819/07 B02 D21 NONO- 96.05.22 NONOGAWA SHOJI KK *JP 09309813-A 96.05.22 96JP-150168 (97.12.02) A61K 7/00, 7/48, 31/355

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平9-309813

(43)公開日 平成9年(1997)12月2日

(51) Int.Cl.4		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術	i表示箇所
A 6 1 K 7	/00			A 6 1 K	7/00	1	Н	
						,	w	
	/48		•		7/48			
31,	/355	ADA		:	31/355	ADA		
			-	家衛企審	未翻求	簡求項の数4	FD ((真8 章
(21)出顧番号	Ŷ	寺顧平8−150168		(71)出廢人	0002499	08		
					有限会社	上野々川商事		
(22)出顧日	7	平成8年(1996)5月	₹22日		愛知県名	8古通市中区九0	の内3丁目	5番24号
				(72) 発明者	八代芦	¥		
					名古屋市	市西区鳥見町2	「目7番地	日本メ
					ナード化	比粧品株式会社。	8合研究所	内
				(72)発明者	松本	T 典		
					名古屋市	西区島見町2	1月7番地	日本メ
					ナードル	比粧品株式会社は	8合研究所	内
				(72)発明者	北原 路	agr.		
					名古屈用	5西区鳥見町2	「目7番地	日本メ
					ナード化	比桩品件式会社和	8合研究所	内
							最終	頁に続く

(54) 【発明の名称】 皮膚外用剤

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 αートコフェローれおよびデまたはαートコフェロール 誘導体は油溶性で水溶液やエマルジョンに均一に配合することは困難であり、αートコフェロールリン酸エステルおよびデまたはその塩類は、ある程度の水溶性を有するものの、均一に分散させるためには、非イオン性界面活性剤を使用しなければならない場合もあり、安全性の面等からも好ましくない。この課題を解決して、安定性および安全性の高い組成物を提供する、【解決手段】 αートコフェロールリン酸エステルおよびデまたほその塩を配合し、かつ非イオン性界面活性剤を配合しないことを特徴とする皮膚外用剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 αートコフェロールリン酸エステルおよび/またはその塩を配合し、かつ非イオン性界面活性利を配合しないことを特徴とする皮膚外用剤、

【請求項2】 両性界面活性剤を配合することを特徴と する

【請求項1】の皮膚外用剤。

【請求項3】 αートコフェロールリン酸エステルおよび/またはその塩の配合量が0.01~10%であることを特徴とする

【請求項1】の皮膚外用剤。

【請求項4】 αートコフェロールリン酸エステルおよび/またはその塩がナトリウム塩および/またはジナトリウム塩であることを特徴とする

【請求項1】の皮膚外用剤。

【発明の詳細な説明】

[00011

【産業上の利用分野】 本発明は、α トコフェロール リン酸エステルを配合することを特徴とする皮膚外用剤 に関する。

(00021

【従来の技術】 αートコフェロールはビタミンEの一種であり高い抗酸化能、血行促進作用等の薬理作用を有しており、古くから医薬品、化粧品、桝料等に配合されている。また、今後もその利用価値は大きくなると思われる。

[0003]

【本発明が解決しようとする課題】 しかし従来、α-トコフェロールおよび、またはαートコフェロール誘導 体は油溶性で水溶液やエマルジョンに均一に配合するこ とは困難であった。また、医薬品、化粧品等において可 溶化状態またはエマルジョンとして調製する場合、一般 的に非イオン性界面活性剤を併用すれば均一に分散させ ることも可能であるが、非イオン性界面活性剤のなかに は刺激性の高いものや環境汚染を引き起こすものしあ り、安全性の面等からも好ましてないと考えられる。一 方、αートコフェロールリン酸エステルおよび また行 その塩類は、ある程度の水溶性を有するものの、均一に 分散させるためには特開昭59-11375に開示され ているように、非イオン性界面活性剤を併用しなければ ならない為に、αートコフェロールおよび またはαー トコフェロール誘導体と同様の問題を持っている 本発 明はこのような課題を解決して、安定性および安全性の 高い組成物を提供することを目的とする

[0004]

【問題点を解決するための手段】 本発明者らは、これらの諸問題に対し解決すべく手段を検討した結果、ルートコフェロールリン酸エステルおよび またはその塩類

が有用な可溶化能および乳化能を有することを見いだ し、本発明を完成するに到った。すなわち、本発明は油 俗性成分を同一系に配合することによりαートコフェロ ールリン酸エステルおよび/またはその塩類および油溶 性成分を可溶化状態または乳化状態として均一に分散さ せることを可能としたものである。また、レシチンのよ うな安全性の高い両性界面活性剤を用いて ルートコフ ェロールリン酸エステルおよびノまたはその塩類を併用 した皮膚外用剤を調製すると安全性の高い製剤を得るこ とができる。本発明で用いられるαートコフェロールリ ン酸エステルおよび、またはその塩類は何でも良いが、 好ましくはモノエステル、塩はナトリウム塩、ジナトリ ウム塩、カリウム塩、ジカリウム塩等の金属塩および/ またはモノエタノールアミン、トリエタノールアミン等 の有機塩でよい。 αートコフェロールリン酸エステルお よび/またはその塩原の配合量は0.01~20重量が好ま しく、さらに好ましくは0.05~10重量%である。本発明 で用いられる油溶性成分は皮膚外用剤として使用できる。 ものであれば何でも良いが、αートコフェロールおよび /またはαートコフェロール誘導体等の脂溶性ビタミン をはじめとして、アボカド油、ひまし油、牛脂、ミンク 油等の油脂類、ラノリン、ミツロウ、ホホバ油等のロウ 損、流動パラフィン、スクワラン、ワセリン、パラフィ ン等の炭化水素類、ミリスチン酸、ステアリン酸、イソ ステアリン酸、リノール酸等の脂肪酸類、エタノール、 セタノール、ステアリルアルコール、コレステロール等 のアルコール類、プロピレングリコール、ブチレングリ コール、グリセリン、ポリエチレングリコール等の多価 アルコール類、2エチルヘキサン酸トリグリセリド、イ ソノナン酸イソノニル、ジカアリン酸ネオペンチルグリ コール、ミリスチン酸オクチルドデシル等のエステル 頃、ジメチルポリシロキサン、メチルフェニルポリシロ キサン、揮発性環状シリコーン等のシリコーンポイル等 が挙げられる。油溶性成分の配合量は0.01~90重量%の 広範囲において適応が可能である。本発明で用いられる 両性界面活性剤は何でも良いが、好ましてはリン酸エス テル型、カルボン酸型等であり、さらに好ましくは水紫 添加リン脂質である。両性界面活性剤の配合量は0.1~3 0重量%が好ましく、さらに好ましくは0.5~5.0重量% である。また、木発明の皮膚外用剤には、木発明の効果 を損なわない範囲で、一般に皮膚外用剤に用いられる成 分を配合することができる。

かでBUmy の。 【0005】

【実施例】本発明を実施例により詳細に説明するが、本 発明は実施例に限定されるものではない。実施例中の配 合量は進量%である。また、安全性試験については実験 動物を用いクローズドバッチ法にて実施した。 (以下余百)

実施例1 ローション1

	成分名	比较例 1	実施例1
1	αートコフェロールリン設テトリウム	-	2. 00
2	aートコフェロール	2.00	-
3	エタノール	ນ່. 00	5. 00
4	プロピレングリコール	5.00	5. 00
. 5	パラヒドロキシ安息香潑メチル	0.20	0. 20
6	各村	0.05	0.05
7	特製水	87.75	87. 75

(比較例1および実施例1の製造方法)1〜6を均一に分 放溶解し、撹拌しながら7に添加し目的のローション1 を得る。(結果)実施例1において得られたローション 1は透明性に優れ、低刺激性および良好な経時安定性を 示した。これに対し、比較例1においては均一に溶解または分散することができず、透明性に優れたローションを得ることはできなかった。

実施例? ローション2

	成分名	比較例2	実施例?
1	αートコフェロールリン(後ナトリウム	-	0. 10
2	αートコフェロール	0.10	-
3	プロピレングリコール	ນ່. 0 0	5. 00
4	パラヒドロキシ安息香酸メデル	0.20	0. 20
5	香料	0.05	0.05
6	精製水	94.65	94. 65

(以下余白)

(比較例2および実施例2の製造方法) 1〜5を均一に分 版溶解し、撹拌しながら6に添加し目的のローション2 を得る。(結果) 実施例2において得られたローション 2は透明性に優れ、抵刺激性および良好な経時安定性を 示した。これに対し、比較例2においては均一に溶解または分散することができず、油筒の浮遊が確認され、透明性に優れたローションを得ることはできなかった。 (以下余白)

実施例3 ローション3

	成分名	比较例3	実施例3
1	a-トコフェロールリン酸カリウム	-	2. 00
2	aートコフェロー・ル	2.00	-
3	エタノール .	ນ່. 00	5. 00
4	プロピレングリコール	5.00	5. 00
5	パラヒドロキシ安息香酸メチル	0.20	0. 20
6	谷科	0.05	0.05
7	精製水	87. 75	87. 75

(比較例3および実施例3の製造方法)1~6を均一に分散溶解し、撹拌しながら7に添加し目的のローション3を得る。(結果)実施例3において得られたローション3は透明性に優れ、低刺激性および良好な経時安定性を

示した。これに対し、比較例3においては均一に溶解または分散することができず、透明性に優れたローションを得ることはできなかった。 (以下充白)

実施例4 ローション4

	成分名	比较例4	実施例4
1	a-トコフェロールリン微テトリウム	2.00	2.00
2	ポリオキシエチレンアルキルエーテル	1.00	-
3	プロピレングリコール	ნ. 00	5. 00
4	パラヒドロキシ安息香液メデル	0.20	0. 20
5	香料	0.05	0.0ა
6	特製水	91.75	92. 75

(比較例4および実施例4の製造方法) 1~5を均一に分 敬徳解し、規捷しながら6に添加し目的のローション4 を得る。(結果) 比較例4において得られたノンエタノ ールタイプのローション4は透明性に優れ、良好な経時 安定性を示した。また、実施例3において得られたノン エタノールタイプのローション4も非イオン性界面活性 剤を配合していないにも関わらず、侵れた透明性および 良好な経時安定性を示し、比較例4に比して低刺激性を 示した。

(以下余白)

実施例5 ゲル状外用剤1

	成分名	比较例 5	実施例5
1	αートコフェロールリン酸テトリウム	-	10. 00
2	aートコフェロールアセデート	10.00	-
3	造グリセリン	20.00	20.00
4	ミリスチン酸オクチルドデシル	70.00	70.00

(比較例5および実施例5の製造方法)1~3を均一に分 散溶解し、撹拌しながら4を添加し目的のゲル状外用剤 1で得る。

(結果)実施例5において得られたゲル状外用剤1は透

明ゲル状の外観を有し、低利激性および良好な経時安定 性を示した。これに対し、比較例5においてはゲル形成 がなされなかった。

(以下余白)

実施例6 ゲル状外用剤2

	成分名	比較例 6	尖施例6
1	α - トコフェロールリン微ジナトリウム	-	10.00
2	αートコフェロールアセデート	10.00	-
3	造グリセリン	20.00	20.00
4	ミリスチン酸オクテルドデシル	70.00	70.00

(比較例6および実施例6の製造方法)1~3を均一に分散溶解し、搅拌しなが64を添加し目的のゲル状外用剤2を得る。

(結果) 実施例6において得られたゲル状外用剤2は透 実施例7 ゲル状外用剤3 明ゲル状の外観を有し、低刺激性および良好な経時安定 性を示した。これに対し、比較例6においてはゲル形成 がなされなかった。

(以下余白)

	成分名	比较例7	実施例7
1	αートコフェロールリン酸ナトリウム	2.00	2.00
2	α ~ トコフェロールリン微ジナトリウム	2.00	2.00
3	ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油	2.00	-
4	濃グリセリン	10.00	10.00

(比較例でおよび実施例での製造方法)1~4を均一に分散溶解し、撹拌しながら5を添加し目的のゲル状外用剤3を得る。

5 ミリスチン酸オクチルドデシル

(結果)比較例7において得られたゲル状外用剤3は透

明ゲル状の外観を有し良好な経時安定性を示した。これ に対し、実施例でにおいて得られたゲル状外用剤も非イ オン性界面活性剤を配合していないにも関わらず追刺ゲ ル状の外観を有し、良好な経時安定性を示し、さらに比

86.00

84.00

較例7より良好な安全性を示した。 実施例8 乳剤1 (以下余白)

	成分名	比较例8	尖施例8
1	αートコフェロールリン微テトリウム	-	5.00
2	プロピレングリコール	10.00	10.00
3	パラヒドロキシ安息香酸メチル	0. 20	0. 20
4	メチルフェニルポリシロキサン	20.00	20.00
5	特製水	69.80	64.80

(比較例8および実施例8の製造方法)1〜4を均一に分 散溶解し、撹拌しながら5を採加し目的の乳剤1を得 る。

(結果) 実施例8において得られた乳剤1はさっぱりと 実施例9 乳剤2 した使用感触を有し、低刺激性および良幹な経時安定性を示した。これに対し、比較例のにおいてはエマルジョンが形成されず、乳剤を得ることが出来なかった。 (以下余白)

	成分名	比较例 9	実施例9
1	α - トコフェロールリン酸テトリウム	-	3. 00
2	水素添加大豆リン脂質	1.00	1.00
3	パラヒドロキシ安息香酸メチル	0.20	0. 20
4	2-エチルヘキサン酸トリグリセリド	20.00	20.00
5	特製水	78.80	75. 80

(比較例9および実施例9の製造方法)1~4を均一に分 散溶解し、撹拌しながら5を添加し目的の乳剤2を得る。

(結果) 実施例9において得られた乳剤2はさっぱりと した使用感触を有し、低刺激性および良好な経時安定性 を示した。これに対し、比較例のにおいては乳剤な得られるが数目後に相分額が観察され、良好な経時変定性を 得ることは出来なかった。

(以下东白)

実施例10 乳剤3

成分名	比較例10	実施例10
αートコフェロールリン酸テトリウム	-	1.00
水素添加大豆リン耐質	3.00	3.00
パラヒドロキシ安息香酸メチル	0.20	0. 20
2-エチルヘキサン酸トリグリセリド	20.00	20.00
特製水	76.80	75. 80
	αートコフェロールリン酸テトリウム 水素添加大豆リン耐質 パラヒドロキシ安息香酸メチル 2-エチルヘキサン酸トリグリセリド	αートコフェロールリン茂テトリウム - 水素添加大豆リン耐質 3.00 パラヒドロキシ安息香潑メチル 0.20 2ーエチルヘキサン酸トリグリセリド 20.00

(比較例10および実施例10の製造方法) 1〜4を均一に分 散溶解し、撹拌しながら5を添加し自的の乳剤3を得る

(結果)実施例10において得られた乳剤3はさっぱりと した使用窓触を有し、抵刺激性および良好な経時安定性 を示した。これに対し、比較例10においては乳剤は得られるが数日後に相分離が観察され、良好な経時安定性を得ることは出来なかった。

(以下余白)

実施例11 乳剤4

	成分名	比較例11	実施例11
1	αートコフェロールリン液テトリウム	-	2. 00
2	水素添加大豆リン脂質	5.00	5. 00
3	パラヒドロキシ安息香酸メチル	0. 20	0. 20
4	2-エチルヘキサン酸トリグリセリド	20.00	20.00
5	精製水	74.80	72.80

(比較例1)および疾範例11の製造方法)1~4を均一に分 散滞解し、履律しながら5を添加し目的の乳剤4を得る。

(結果)実施例目において得られた乳剤4はさっぱりと した使用感触を有し、低刺激性および良好な経時安定性 を示した。これに対し、比較例口においては乳剤は得られるが数日後に相分離が観察され、良好な経時安定性を 得ることは出来なかった。

(以下余白)

実施例12 クリーム

	成分名	比較例12	実施例12
1	αートコフェロールリン酸テトリウム	-	3.00
2	造グリセリン	10.00	10.00
3	パラヒドロキシ安息香酸メチル	0.20	0. 20
4	ジカプリン酸ネオペンチルグリコール	20.00	20.00
5	セタノール	3.00	3. 00
6	特製水	57.30	54. 30
7	アスコルビン酸リン酸マグネシウム	3.00	3. 00
8	1, 3-プチレングリコール	5.00	5.00
9	カルポキシピニルポリマー	0.50	0.50
10	トリエタノールアミン	1.00	1.00

(比較例12および実施例12の製造方法) 1〜5を均一に分 散溶解し、撹拌しながら均一に分散溶解した6〜10を添 加し目的のクリームを得る。

(結果) 実施例12において得られたクリームはしっとり

とした使用感触を有し、低刺激性および良好な経時安定 性を示した。これに対し、比較例12においてはエマルジョンが形成されず、クリームを得ることが出来なかっ

フロントページの続き

(72) 発明者 中田 悟 名古屋市西区島見町2丁目7番地 日本メ ナード化粧品株式会社総合研究所内